(19) Japanese Patent Office

Publication of Unexamined Patent Applications

- (11) JP-A 48-76592
- (43) Date of Publication: October 15, 1973
- (21) Patent Application No. 46-74616
- (22) Filing Date: September 27, 1971

Request for examination: not requested (total 4 pages)

JPO Reference Number: 7003 4A

6514 4A

(52) Japanese Classification: 113 E6

113 A2

1. Title of the Invention

Compositions for Measurement of Urinary Bacteria and Method for Measurement

- 2. The Number of Invention Claimed in Claims: 2
- 3. Inventors

Shichiro Kakimoto (and other 3 persons)

35-29, North 15, West 14, Kita-ku, Sapporo, Hokkaido

4. Patent Applicant

Daiichi Pure Chemicals Co., Ltd.

Edobashi 3-1, Nihonbashi, Chu-o-ku, Tokyo, Japan

Representative: Ken-ichi Kohno

5. Representative

Patent Attorney (6870)

Yoshi-cho 1-3, Nihonbashi, Chu-o-ku, Tokyo, Japan

Specification

1. Title of the Invention

Compositions for Measurement of Urinary Bacteria and Method for Measurement

2. Claims

- (1) A method for measuring the number of urinary bacteria which comprises incubating urine with a 2,3-diphenyl-5-(2-thienyl)-tetrazolium halide and a buffering agent capable of adjusting the medium at pH 7.5-8, and then determining occurrence of color for counting the number of urinary bacteria.
- (2) A composition for use in measurement of the number of urinary bacteria comprising a 2,3-diphenyl-5-(2-thienyl)-tetrazolium halide and a buffering agent capable of adjusting the medium at pH 7.5-8.

3. Detailed Description of the Invention

A variety of methods for rapidly testing the number of urinary bacteria of 10⁵ cells/ml or more by chemical means have been devised. These chemical methods include a 2,3,5-triphenyltetrazolium chloride (hereinafter abbreviated to as TTC) test, nitrite method, catalase method, as well as a method for measuring urinary glucose. Among these methods, TTC test is considered to be a most reliable method, but it is not useful for urgent judgment since it requires much time over 4 hours for a culture test, and the extent of its use is

considerably limited. This is a disadvantage of these methods. In addition, the number of urinary bacteria is considered to be 10^5 cells/ml or more; the detection limit of the TTC test, however, is 10^6 cells/ml or more when the culture is conducted in a usual condition at 37° C for 4 hours; thus, this test is insufficient in its sensitivity, too.

In this situation, the present inventors investigated in various ways in order to remove these disadvantages and found that the use of 2,3-diphenyl-5-(2-thienyl)-tetrazolium halide (hereinafter, when the halogen is chlorine atom, abbreviated to as STC) is very effective in discrimination of urinary bacteria at an early stage in comparison with the so far used TTC.

The present invention was completed based on this finding. In the method of the invention, STC is used in place of TTC, and the method is characterized by rapidly detecting the urinary bacteria of 10^5 cells/ml or more.

The detection method for urinary bacteria according to the invention is based on that STC (I) is readily reduced by dehydrogenase present in urinary bacteria to form a water-insoluble red or reddish violet pigment 2,3-diphenyl-5-(2-thienyl)-formazan (II).

Reaction Scheme

(I) → bacterium (dehydrogenase) → (II)(wherein X represents a halogen atom)

STC is reduced more easily than other homologues of tetrazolium compounds, for example, 2,3,5-tetrazolium chloride, neotetrazolium chloride, and alpha-naphthyltetrazolium, by a dehydrogenase of urinary bacteria, for example, Escherichia coli, Proteus, Klebsiella and other gram-negative bacilli; thus, STC is very effective in discrimination of bacterial urine. In addition, STC has no growth inhibitory effect for bacteria; this is a great character of STC since there is no influence on the growth of bacteria during incubation.

According to the invention, a urine sample is added to an alkaline buffer in which STC has been dissolved, and incubated at 37° C for 30 minutes or longer to determine the coloring of formazan of reddish violet or occurrence of deposit. That is, when there is 10^{5} cells/ml or more of bacteria, formazan is generated within a very short period of time, by which the urine sample is diagnosed to contain bacteria.

The diagnostic agent of the invention comprises STC and an alkaline buffer. The alkaline buffer includes sodium hydrogen phosphate or potassium hydrogen phosphate, or alternatively sodium hydrogen phosphate or potassium hydrogen phosphate and sodium dihydrogen phosphate or potassium dihydrogen phosphate. The composition of the diagnostic agent may preferably be made so as to contain 0.08-1 mg, particularly 0.15 mg of STC for 2 ml of sample urine. The alkaline buffer

may preferably be used in an amount with which the sample urine is adjusted at pH 7.5-8; particularly, it is appropriate to use 20-55 mg of sodium hydrogen phosphate.

The diagnostic agent of the invention has to be prepared aseptically in view of its character; so, a bacterial filtration method can be utilized, or alternatively it is possible to utilize high-pressure steam sterilization since STC is stable to heat. The diagnostic agent according to the invention may be in any form of aqueous solutions or freeze dried powder derived from the aqueous solution.

A urine sample to which had been added a certain amount of Escherichia coli or Proteus vulgaris was added to an STC solution prepared according to the invention, and its detection sensitivity was compared with that of TTC test. In a case of the bacterial number 1.0×10^5 cells/ml, STC produced reddish brown deposit of formazan after the lapse of 4 hours in both bacteria, allowing the determination of the number of bacteria. On the other hand, in the TTC test conducted in the same manner, formation of the formazan could not be recognized even after the lapse of 5-6 hours, not allowing determination of the bacterial number in urine containing approximately 10^5 cells/ml. In addition, it was found that STC produced reddish brown formazan more rapidly than TTC, and when the number of bacteria is in the same level, STC generates color more rapidly than TTC by 30 minutes to 2 hours or more. For example, when

the number of bacteria in urine is 10⁶ cells/ml, the time required for generation of formazan was 2 hours for STC in contrast with 4 to 5 hours for TTC. When the bacterial number is 10⁷ cells/ml, the result was 30 minutes for STC and 1 hour for TTC. Particularly, when the bacterial number is small, STC is characterized in that the detection speed is much quicker than that by TTC.

As mentioned above, the measuring agent and method of the invention have a very important significance because bacterial urine can be discriminated exactly and at an early stage.



昭和46年9月27 日

在 所 北海道札幌市北15条西14丁目35番地29

氏名枋本七郎(他3名)

住 所 東京都中央区日本航券町1丁目3番地

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 48 - 76592

43公開日 昭48.(1973)1015

20特願昭 46-74616

②出願日 昭化(1971) 9. 27

未請求 審查請求

(全4頁)

庁内整理番号

52日本分類

7003 4A 65/4 4A

113 EL 1/3 A2

駅中細書御定用組成物並びに御定法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 泉中の細菌数を制定する場合に、泉を2, 3 - ジフエニル - 5 - (2 - チエニル) - テ トランリウムハライド、かよびp H 7.5~8 に調整するととのできる製衡剤と共に培養後、 染症とその他の原因による汚染尿とを区別す 量色の有無を判定することを特徴とする尿中 細菌数の側定法。
 - 2 . 3 ジフエニル 5 (2 チエニル) ナトランリウムハライド及びpHを 7.5~ ^ 8 に削整し得る優衡剤から成る尿中細菌数鋼 定用組成物。
- 発明の評細な説明

並びにその御定方法に関するものである。

尿路感染症の場合尿中で細菌が増殖して細 萬泉(感染尿)の症状を量する。そのため尿 路路型症を診断するにあたつて尿中細菌を検 案するととが最も重要視される。診断上は感 る必要があり、現在では尿1×4当りの細菌数・ が 1 0 ラコ/ 耐以上あつた場合尿路感染症によ る胡喜泉(感染泉)としている。

尿の定量培養は汚染尿と真の感染尿とを区 の大学病院や大病院において行なわれている が、との方法は培養設備と高度の技術をよび 相当な時間が要求されるので、日常の多数の 患者尿のスクリーニング法としてどこでも行 なえるというものではない。そのため多くの 実地臨床医によつて、練菌尿を簡単に診断す る方法が譲まれ、化学的な方法で尿中の

1 0°コ/ы以上の細菌数を迅速に検査する領本の方法が考案された。而してとの化学的方法としては2 , 3 , 5 - トリフェニルテトランリウムクロライド(以下TTCと略す)テスト、亜硝酸塩法、カタラーゼ法さらにはストリウムクロラインを測定する方法などがある。中のグルコースを測定する方法などがある。これらの中でTTCテストは、培養試験に4時間以上も要するので即時の制定には役立たず、利用範囲がかなり制限されるという欠点がある。

以上の細菌尿を迅速に検出するととにある。 本発明による細菌尿の検出法は8 T C (j) が 尿中細菌の脱水素除薬によつで容易に憂元されて赤色ないし赤紫色を呈する、水に不溶性 の 2 , 3 - ジフェニル - 5 - (2 - チェニル) -フォルマザン(j)を形成するととに基づく。

(式中Xはハロゲン原子を示す) STCは、他のテトラゾロカムルムMa 特別 昭48-76592 ② る。また細菌尿は菌数が10°コ/ 14以上とされているが、TTC法で通常用いられる37 でで4時間培養した場合の細菌数の検出限界は10°コ/ 14以上であり、感度の点からも十分とはいい難い。

そとで、本発明者らは斯る欠点を除去せんと種々研究を重ねた結果、従来使用せられているTTCに比較し2,3~ジフェニル-5~(2・チェニル)・テトラゾリウムハライド(以下ハロゲンが塩素原子である場合の本化合物を8TCと略称する)が細菌尿の早期酸別に極めて有効であるととを知見した。

本発明は斯る新知見に基づいて完成された もので、TTCにかえてSTCを使用する方 法であり、その特徴とするところは10~/m/

族体、たとえば2,3,5-テトランリウム
クロライド,ネオテトランリウムクロライド
むよびアルフアナフチルテトランリウムなど
に比べて、尿中細菌たとえばエシェリシア・
コリ,ブロテウス群,クレブシエラシよびそ
の他のクラム陰性桿菌などの脱水素 酵素 によ
つて容易に量元されやすいため細菌尿の散別
にきわめて有効である。さらにSTCは菌の
発育阻止作用がないため、培養時に菌の発育
に何ら影響を及ぼさないという大きな特徴が

本発明方法は8 T C をアルカリ性の緩衝液 に溶かしたものに被検尿を加えて3 7 ℃で 3 0 分以上培養の後に赤紫色のフォルマザン の量色⇒よび沈澱の有無を判定する。すなわ ち1 0°コ/m以上の言数がある場合は極めて 短時間内にフォルマザンが生成し、無言原で あることが診断される。

た。ところが阿禄に調製したTTCテストの場合には5~6時間経過してもフォルマザンの生成はみとめられず、10°コ/ы前後の細菌尿の御定はできなかった。さらに8TCはTTCよりも遠くかかってを形成し、阿一菌数の場合30分~2時間以上遠くとのでは、10°コ/ыの細菌尿の場合、フォルマザン生成時間は8TCで2時間であるのに対すてには4時間ないし5時間であつた。菌数10°コ/ыの場合、フォルマザン生成時間という結果を得た。特に菌数の少ない場合、8TCは1・時間という結果を得た。特に菌数の少ない場合、8TCはTTCに近れる方法に変更がある。以上の如く本発明の調度が方法はあてためには4・時間の少ない場合、8TCはTTCに近れて変更がある。以上の如く本発明の調度が方法はあてためには5・100円の対したののが100円である。以上のかのは10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円である。10°円では10°円である。10°円では10°円である。10°円

供明 昭48—76592(3

本診断剤はその性質上無菌的に製造する必要があり、その方法としては細菌が過を利用できるが、8 T C は熱に対して安定であるので高圧蒸気被菌の使用も可能である。本発明による診断剤は水溶液状あるいはそれを凍結乾燥した粉末状のいずれでもかまわない。

本発明にしたがつて調製したSTC溶液に、エンエリンア・コリ(Bschericia Coli) 又はプロテクス・ブルガリス(Proteus Vulgaris)を所定量まぜた尿を加えて、その検出感度をTTCテストと比較してみた。 菌数 1.0×10⁶コ/ Mの場合、STCでは、ともに 4 時間接にそれぞれ赤紫色のフォルマ

尿を確実にかつ早期に酸別できるという点で 臨床検査上板めて意義がある。

次に本発明の方法ならびにその効果について実施例を挙げて説明する。

事施例 1

8TC30町とリン酸・水東ナトリウム
1 09を蒸留水で溶かして100mlとする。
この液をミリポアフィルターで無菌的に严遇
して故菌した試験管に0.5mlずつ小分けして
密を保管する。あるいはこれを凍結乾燥して
粉末状で保管してもよい。次にヒト尿をミリポアフィルターで無菌的に严過してブロテウス・ブルガリス(Proteus Vulgaris)を
適当量加えて細菌尿を関製した。この菌数は
定量培養法で研定した。上で調製した8TC

31

飲液 0.5 M に細菌原 2 M を加えてよく振り、3 7 C で 4 時間培養して最色の有無を調べた。 比較のため同様に襲製した 7 T C テストもあ わせて使用した。その結果は表 - 1 の如くで ある。

表 ~ 1

製板	3×10°/m/	5.5×10°/m/	1.0×107/14
STC飲液	10分*	20分	30分
TTC飲液	10分	20分	602

1.0×10°/±6	1.0×10°/26	1.0×10 ⁴ /ss
1 2 0 分	240分	(-)
240分	(-)**	(-)

*時間はいずれもフォルマザンが生成し着

Coli)を使つて実施例1と同様の実験を行なった。との結果は表 - 2の如くである。

表 - 2

飲被	2×10°/ml	2×10 ¹ /m²	2×10°/a4
STC試液	15分米	60分	120分
TTC試款	15分	60分	300分

2×10°/=£	2×10*/ml	
2 4 0 分	(-)	
(-)**	(-)	

*及び**は表 - 1 と同じ意味を示す。 扱 - 2 から明らかな如く、2 × 1 ヴコ/W
の場合、S T C 試液では 2 時間で陽性になっ
たが、T T C の場合には 5 時間後でなければ
陽性にならなかつた。

**6時間後にも着色せず。

表・1から明らかな知く8 T C 試液は細菌

取の限界値 1 × 1 0 *コ/mlのものでも 4時間

で検出できた。しかしT T C 試散では1 0*コ/ml

のものを 6 時間たつても検出できず 1.0 × 1 0*
コ/ ml以上の場合にはじめて検出できた。ま
た同一細菌数の場合8 T C の検出速度は

T T C に比べて振めて速かつた。8 T C 試液
は T T C 試液に比べて約 1 0 培程度感度がよい。

实施例 2

プロテクス・ブルガリス (Proteus
Vulgaris) の代りに細菌尿の主要起因菌で
あるエンエリシア・コリ (Bachericia

6. 新財本集の日本

(1) #8 ## #

1 漫

(2) 安 任 祆

1 進

(3) 顧書副本

13

7. 前記以外の発明者

住 所 東京都秘並区等福寺4丁目19番10号

氏名 妾谷 〖

住 所 千葉県市川市省会5丁目11番14号

氏名节科

住 所 千葉泉鉛集市金杉町 7 4 6 香地

氏名福永典之